

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Autorizado

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain RLB 106, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 log 2 título geométrico medio" / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 log 2 título geométrico medio" / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.10 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.70 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AH

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/18-01/529

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/03/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.